平 4. 4.14举行

特許法第17条の2の規定による補正の掲載

昭和 63 年特許願第 316303 号 (特別平 2-164807 号, 平成 2 年 6 月 25 日 発行 公開特許公報 2-1649 号掲載) につ いては特許法第17条の2の規定による補正があっ たので下記のとおり掲載する。 3 (2)

| Int. C1. | 識別 記号 | 庁内整理番号 |
|-----------|----------|-----------|
| A61K 6/06 | | A-7019-4C |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |
| | | |

6. 補正の対象

明細書の特許請求の範囲の額

7. 補正の内容

明細書中の第1頁第4行~第7頁第9行の特許 請求の範囲を別紙の通りに補正数します。

平成 4, 4, 1 4 発行 手 続 補 正 書

平成3年4月3-3日

特許庁長官 深 沢 亘 敷

1. 事件の表示

特 顧 昭 63-316303 号

2. 発明の名称

歯科用グラスアイオノマーセメント組成物

3、補正をする者

事件との関係 特許出願人

住 所 東京都板橋区運沼町76番1号

名 秭 而至露料工業株式会社 取締役社長 中 尾 翼

4. 代理人 〒100

住 所 東京都千代田区丸の内 1 - 4 - 5 永楽ビル 234号室 電話3214-2861番前

氏名(6483) 弁理士野間忠夫

住所 闾 所

氏名 (7010) 弁理士 野 間 忠 之

5. 自 発 訂 正

(同日付で出願審查請求審提出)



2、特許請求の範囲

- s.重量平均分子量が5,000~40,000である
 α-β不飽和カルボン酸の重合体、
 - b. 平均粒径が0.02~10 m , 比重が2.4~4.0 であり、且つ「s.重量平均分子量が 5,000~40,000である a ~ B 不飽和カル ポン酸の重合体」と反応し得るフルオロ アルミノシリケートガラス粉末、
 - c. CH₂=C(R1)-C00-基(R1:HまたはCH₃)を 少なくとも1 個含有する重合可能な不飽 和有機化合物、
 - d.重合触媒、
 - e.水、
 - f.界面活性剂、
 - 8. 還元剤、

上記の a, b, c, d, e, f および g よ り成る歯科用グラスアイオノマーセメント組 成物、

2 請求項1に於いて、

fc. CH,=C(R1)-COO-基 (R1:HまたはCH.) を

少なくとも1個含有する重合可能な不超和存機化合物」が [b.平均粒径が0.02~10 m. 比重が2.4~4.0であり、且つ「a.重量平均分子量が5,000~40,000である a … β 不飽和カルボン酸の重合体」と反応し得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末」と反応しないことを特徴とする請求項1に記載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。

- 3 a.重量平均分子量が5,800~40,000である α-β不飽和カルボン酸の重合体:5~ 100繁量部、
 - b. 平均粒径が0.02~10 m, 比重が2.4~4.0 であり、且つ「a.重量平均分子量が 5,000~40,000であるα-β不飽和カル ボン酸の重合体」と反応し得るフルオロ アルミノシリケートガラス粉末:5~ 100重量部。
 - c. CH₃=C(R1)-C00-基(R1:HまたはCH₃)を 少なくとも1個含有する重合可能な不飽 和有機化合物:5~100重量部、

酸またはマレイン酸の単独重合体であること を特徴とする請求項Iないしなに記載の歯科 用グラスアイオノマーセメント組成物。

- 6 請求項1ないしちに於いて「c. CB2=C(R1)
 -C00-基 (R1:HまたはCH2)を少なくとも1 個
 含有する重合可能な不数和有機化合物1が、
 アクリル酸またはメタクリル酸のエステルで
 あることを特徴とする請求項1ないしちに記
 載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成

平成 4,4,14 発行

- d.重合触媒:0.01~5重量部。
- e.水: 2~50重量部,
- f. 界面活性劑: 0.01~20重量部.
- g. 還元剤: 0.01~5 重量部。
- より成ることを特徴とする歯科用グラスアイ オノマーセメント組成物。
- 4 請求項1ないし3に於いて、「s. 重量平均 分子量が5,000~40,000であるαーβ不飽和 カルボン酸の重合体」がアクリル酸、メタク リル酸、2-クロロアクリル酸、3-クロロアク リル酸、アコニツト酸、メサコン酸、マレイ ン酸、イタコン酸、フマール酸、グルタコン 酸、シトラコン酸の中から選ばれた1種以上 を含む共重合体または単独聚合体であること を特徴とする請求項1ないし3に記載の歯科 田グラスアイオノマーセメント組成物。
- 5 請求項1ないし4に於いて、「a. 重量平均 分子量が5,000~40,000であるα-β不飽和 カルボン酸の重合体」が、アクリル酸または マレイン酸を含む共重合体、またはアクリル
- 8 請求項1ないし7に於いて、「d.重合触媒」 が光策合触媒であることを特徴とする請求項 1ないし7に記載の歯科用グラスアイオノマ ーセメント組成物。
- 9 請求項1ないし8に於いて、[b、平均粒径 が0.02~10 m, 比重が2.4~4.0であり、且つ 「a.重量平均分子量が5,080~40,008である αー タ不飽和カルボン酸の重合体」と反応し 得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末100重量部に対して 0.01~20重量部の重合可能なエチレン性不飽 和二重結合を含む有機化合物によつて被覆されており、しかも重合可能なエチレン性不飽 和二重結合を含むであるコルオロアルミノシリケートガラス粉末であることを特徴とする 請求項1ないし8に配載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。
- 10 請求項1ないし9に於いて、更に h. 平均粒径が0.02~10mであり、且つ「a. 重量平均分子量が5,000~40,080である

α -- 8 不飽和カルボン酸の重合体」と反応しない無機質充填剤:0~50重量部、 を含有することを特徴とする請求項1ない し9 に配載の歯科用グラスアイオノマーセ メント組成物。

- 11
 請求項10に於いて [h. 平均粒径が0.02~10

 一であり、且つ 「a. 重量平均分子量が5.000

 ~40,000である αーβ 不飽和カルボン酸の重合体」と反応しない無機質充填削 引の表面が該ガラス粉末100重量部に対して0.01~20重量部の重合可能なエチレン性不飽和二重結合を含む有機化合物によつて被覆されており、しかも重合可能なエチレン性不飽和二重結合が残つている無機質充填剤であることを特徴とする請求項10に記載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。
- 12 請求項1ないし11に於いて、該歯科用グラスアイオノマーセメント組成物が、A剤とB 剤から成り、A剤とB剤の各々は粘度2,000 cP以上のペーストであることを特徴とする額

平成 4, 4, 14 発行

求項1ないし11に記載の歯科用グラスアイオ ノマーセメント組成物。

13 請求項12に於いて、更に1.水溶性高分子:0~20重量部。

を含有することを特徴とする請求項12に記載 の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。

6742-4C

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-164807

@Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

@公開 平成2年(1990)6月25日

A 61 K 6/06 Α

審査請求 未請求 請求項の数 13 (全 18 頁)

69発明の名称 歯科用グラスアイオノマーセメント組成物

> (21)特 顧 昭63-316303

②出 願 昭63(1988)12月16日

⑩発 明 者 羽 赤 正 治 東京都東久留米市ひばりケ丘団地58-201

@発 明 者 芦 埼玉県大宮市桜木町3-160 紴

⑩発 明 草柳 者 幸治 東京都板橋区三國 1-41-26

@発 813 草皆 重 信 東京都江東区冬木14-1

@発 明 広 田 東京都品川区大井7-3-22

⑩発 明 富岡 健太郎 東京都調布市深大寺東町6-24-23

⑪出 顯 人 而至歯科工業株式会社 東京都板橋区蓮沼町76番1号

份代 理 入 弁理士 野間 忠夫 外1名

印月 和田 巻巻

1、発明の名称

歯科用グラスアイオノマーセメント組成物

2、特許請求の顧問

- 1 a.重量平均分子量が5.800~40,800である α-β不飽和カルボン酸の食合体。
 - b.平均粒径が0.02~10m, 比重が2.4~4.0 であり、且つ「a.重量平均分子量が 5,000~40,600であるα-3不飽和カル ポン酸の重合体」と反応し得るフルオロ アルミノシリケートガラス粉末、
 - c. CH2=C(R1)-COC-基 (R1:HまたはCH3) を 少なくとも1個含有する重合可能な不飽 和有機化合物。
 - d.重合触媒、
 - е.水、
 - f. 界面活性劑、
 - 8.遗元剂、

上記のa, b, c, d, e, fおよびg より成る歯科用グラスアイオフマーセメント

-1-

粉线物。

2 糖求項目に於いて、

fc、CHz=C(RI)-COO-藤 (RI:HまたはCH。) を 少なくとも1個含有する重合可能な不飽和有 機化合物」が [b. 平均粒径が0.02~10 m。 比 重が2.4~4.0であり、且つ「a.重量平均分子 量が5,000~40,000であるα-β不飽和カル ボン酸の重合体」と反応し得るフルオロアル ミノシリケートガラス粉末」と反応しないこ とを特徴とする請求項上に記載の歯科用グラ スアイオノマーセメント組成物。

- 3 a.重量平均分子量が5,000~40,000である α-β不飽和カルボン酸の重合体:5~ 100數量部、
 - b,平均粒径が0.02~10/m, 此重が2.4~4.0 であり、且つ「a、重量平均分子量が 5,000~40,000であるα-β不飽和カル ボン酸の重合体」と反応し得るコルオロ アルミノシリケートガラス粉末:5~ 150重量部、

特開平 2-164807(2)

c, CR₂=C(R1)-C00-基 (R1:HまたはCN₂)を 少なくとも1 個含有する第合可能な不飽 和有機化合物:5~100重量部、

d.重合触媒:0.01~5重量部。

e.水: 2~50重量部、

f. 界面活性剤: 0,01~20重量部。

g. 還元剂: 0.01~5 重量部、

より成ることを特徴とする歯科用グラスアイ オノマーセメント組成物。

- 4 請求項上ないし3に於いて、「a. 重量平均 分子量が5,030~40,000である。一 # 不飽和 カルボン酸の重合体」がアクリル酸、メタグ リル酸、2-クロロアクリル酸、3-クロロアク リル酸、アコニジト酸、メサコン酸、マレイ ン酸、イタコン酸、フマール酸、グルタコン 酸、シトラコン酸の中から選ばれた1種以上 を含む共重合体または単独重合体であること を特徴とする請求項1ないし3に記載の歯科 用グラスアイオノマーセメント組成物。
- 5 請求項1ないし4に於いて、「a,重量平均

分子兼が5,000~40,000であるαーβ不飽和 カルボン酸の重合体」が、アクリル酸または マレイン酸を含む共重合体、またはアクリル 酸またはマレイン酸の単独重合体であること を特徴とする請求項1ないし4に記載の歯科 用グラスアイオノマーセメント組成物。

- 6 請求項1ないし5に於いて「c. CH。=C(R1)
 -C00-基(R1:HまたはCHx) を少なくとも1個
 含有する重合可能な不飽和有機化合物」が、
 アクリル酸またはメタクリル酸のエステルで
 あることを特徴とする請求項1ないし5に記
 戦の歯科用グラスアイオノマーセメント組成
- 7 請求項1ないし6に於いて [b. 平均粒径が 0.02~10 μm, 比重が2.4~4、0であり、且つ fa. 重量平均分子量が5,000~40,000である α-β不飽和カルボン酸の重合体]と反応し得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末]が、主要成分としてΩ²*, Si**, F⁻, O²*を含み、更にSr²*および/またはGa²*を含むつ

- 3 -

ルオロアルミノシリケートガラス粉末である ことを特徴とする請求項1ないし6に記載の 歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。

- 8 請求項1ないし7に於いて、「d.重合触媒」 が光葉合触媒であることを特徴とする請求項 1ないし7に記載の歯科用グラスアイオノマ ーセメント報成物。
- 9 請求項1ないし8に於いて、『6.平均粒径が0.02~10㎞,比重が2.4~4.0であり、且つ「a.重量平均分子量が5.000~40,000であるα~β不飽和カルボン酸の重合体』と反応し得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末100重量部に対して0.01~20重量部の重合可能なエチレン性不飽和二重結合を含む有機化合物によつて被覆されており、しかも重合可能なエチレン性不飽和二重結合が残つているフルオロアルミノシリケートガラス粉末であることを特徴とする請求項1ないし8に配載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。

- 5 -

-- 4 --

- 10 請求項1ないしのに於いて、更に
 - h.平均粒程が0.02~10 mであり。且つ fa. 重量平均分子量が5,000~40,000である αー β 不飽和カルボン酸の重合体」と反応しない無機質充填剤:0~50重量部、 を含有することを特徴とする請求項1ないし 9 に記載の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。
- 12 請求項1ないも11に於いて、該歯科用グラ

特開平 2-164807(3)

スアイオノマーセメント組成物が、A剤とB 細から成り、A 翹とB 剤の各々は粘度2,000 cP以上のペーストであることを特徴とする請 水項1ないしHに記載の歯料用グラスアイオ ノマーセメント組成物。

13 請求項12に於いて、更に

h.水幣性高分子:0~20萬量部、

を含有することを特徴とする欝求項12に記載 の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物。 3、発明の詳細な説明

〔産業上の利用分野〕

本発明は歯科用セメント、特に歯科用グラスア イオノマーセメントに関するものである。更に詳 棚に述べると、重合反応による硬化を併用した歯 科用グラスアイオノマーセメント組成物に関する ものである。

(従来の技術)

歯科用セメントは種類が多く、幅広い用途に用 いられる材料の一つである。現在使用されている 主なものは、酸化亜鉛とリン酸の反応を利用した リン酸亜鉛セメント、酸化亜鉛とポリカルボン酸 の反応を利用したポリカルボキシレートセメント。 酸化亜鉛とユージノールとの反応を利用した酸化 亜鉛ユージノールセメント、フルオロアルミノシ リケートガラス粉末とポリカルボン酸との反応を 利用したグラスアイオノマーセメント、更にアク リル系モノマーの重合を利用したレジンセメント

之等の歯科用セメントは夫々一隻一短があり完 金に理想的な歯科用セメントは存在していないの が実情である。例えばリン酸亜鉛セメントは歯質 接着性が無いことや硬化初期に於けるリン酸の刺 顔があること、ポリカルボキシレートセメントは 硬化体の最終強度が低いこと、ユージノールセメ ントは強度が低く口腔内耐久性が劣るため仮封。 仮着に限定して使用されるが、ユージノールの本 来の刺激の有ること、レジンセメントは生体親和 性に疑問のあるごと、など失々欠点を有している。 一方、グラスアイオフマーセメントは生体観和 性に優れていること、歯質接着性を有すること、

などが代表的なものである。

- 7 -

口腔内耐久性が良好であること、及び硬化体が単 透明性で審美性に優れていること、などの多くの 特長を有しているため、インシー、クラウンなど の合著, う触器洞の充填、裏層(装), 小器裂溝へ の予防頻繁、など幅広い用途に使用されている。 しかしながら、グラスアイオノマーセメントの最 大の欠陥は、練和直後の硬化初期に軽蔑などの水 分に触れると硬化反応が阻害され最終的に物性が 劣つてアうと言う問題が有る点である。

(発明が解決しようとする課題)

グラスアイオノマーセメントはポリカルボン酸 (酸)とフルオロアルミノシリケートガラス(塩基) との中和反応によって水の存在下で反応するもの である。従つてその反応は水の影響を受け易く、 硬化初期に水に触れると硬化体の表面が膀胱とな り強度も劣つて了う。このとき表面が白濁して了 うので審美的にも好ましいものではない。グラス アイオノマーセメントの改良に関しては現在まで 多くの試みが紹介されている。例えば特公昭54-21858号公報ではキレート剤の添加により、特公

- 9 -

昭57~2210号公報ではフルオロ鎖線の添加により 夫々硬化速度をシヤーブにすることが公開されて いる。しかしながら現在までの所、未だこの問題 を解決し得たとは言えないのが実情である。

(課題を解決するための手段)

我々はこの点の解決に鋭意努めた結果、

- a. 重量平均分子量が5,000~40,000である α~ 8 不飽和カルボン酸の重合体、
- b. 平均粒径が0、02~10m, 比重が2.4~4.0であり、 且つ「a.重量平均分子量が5,000~40,000であ るα--- β 不飽和カルボン酸の重合体」と反応し 得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末、
- c. CH2=C(R1)-COO-蓋 (R1:RまたはCH3) を少なく とも1個含有する重合可能な不飽和有機化合物、 d. 重合触性.

e.7K

1.界面活性剂、

6. 還元劑、

上記a, b, c, d, e, fおよびsから成る歯 科用グラスアイオノマーセメント粗成物を用いる

特開平 2-164807(4)

ことにより、硬化初期にフルオロアルミノシリケートガラス粉末と αーβ不飽和カルボン酸の重合体との中和反応と、之等と共存させた重合可能成分に重合反応を同時に起こさせ硬化させることにより、初期硬化反応を迅速に行なわしめ、硬化初期に於ける感水性の少ないグラスアイオノマーセメントを開発することが出来ることを見い出し本発明を完成した。

本額に於いては、「c. CH_a=C(R1)-C00-搭(R1: BまたはCH_a)を少なくとも1個含有する集合可能な不飽和有機化合物」は [b. 平均粒径が0.02~10μo, 比重が2.4~4.0であり.且つ「a. 重量平均分子量が5.000~40,000であるα-β不飽和力ルボン酸の集合体」と反応し得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末】と反応しないことが好ましい。すなわち、ガラス粉末と反応するような酸鉱、例えばカルボン酸 (-C00H), リンを含む酸鉱(-P0(0H)_x, -OP0(OH)_x, -OP0(OH)_x,

-8(0H) (IR, -0B(0H) (IRなど) などの酸鉱、これらの塩を含まない事が好ましい。また、これらに限定されず、ガラス粉末と酸一塩鉱反応をする酸盐を含まないことが好ましい。

更にまた本発明に就いて、より好ましい範囲を 詳細に述べるならば。

- a.重量平均分子量が5,000~40,000であるα-β 不飽和カルボン酸の重合体: 5~100重量部、
- 6、平均粒径が0.02~10㎞、 出重が2.4~4.0であり、 且つ「a.重量平均分子量が5,000~40,000であるα-β不飽和カルボン酸の重合体」と反応し 得るフルオロアルミノシリケートガラス粉末: 5~100度量部。
- d.重合触媒: 0.01~5重量部、
- e.水: 2~50重量部。
- f.界面活性剂:0.01~10重量部.
- g. 還元剤: 0.01~5 重量部、

- 11 -

上記の a , b , c , d , e , f および g を含む歯科用グラスアイオノマーセメント組成物を用いることにより、硬化初期にフルオロアルミノシリケートガラス粉末とαーβ不飽和カルボン酸の重合体との中和反応と、共存させた重合可能成分に重合反応を関時に起こさせ硬化させることにより、初期硬化反応を迅速に行なわしめ、硬化初期に戻ける感水性のより少ないグラスアイオノマーセメントを開発することが出来ることを見い出し本発明を完成した。

更に本発明は、『b.平均粒径が0.02~10 pm, 比 重が2.4~4.0であり、且つ『a.重量平均分子量が 5,000~40,000であるαーβ不穏和カルボン酸の 第合体』と反応し得るフルオロアルミノシリケー トガラス粉末』の表面が該ガラス粉末100重量部 に対して0.01~20重量部の無合可能なエチレン性 不飽和二重結合を含む有機化合物によつて被覆さ れており、しかも重合可能なエチレン性不飽和二 重結合が残つているフルオロアルミノシリケート ガラス粉末を用いる事により、より一層物性が向

- 13 -

- 12 -

上することを見い出したものである。

更にまた、本発明では前述した成分を含むセメントの形態をペースト化することにより縛和操作性の優れた歯科用グラスアイオノマーセメントを 作数することが出来得ることを見い出したものである。

重量平均分子量6,000~40,000であるαーβ不 飽和カルボン酸の原合体とはαーβ不飽和モノカ ルボン酸或いはαーβ不飽和ジカルボン酸の重合 体のことであり、例えばアクリル酸、メタクリル 酸、2-クロロアクリル酸、3-クロロアクリル酸、 アコニット酸、メサコン酸、マレイン酸、イタコン酸、フマール酸、グルタコン酸、シトラコン酸 などの単独重合体或いは共重合体のことである。 之等の共重合体はαーβ不飽和カルボン酸陽形の 共変合体であつてもよく、またはαーβ不飽和カルボン酸と共重合可能な成分との共変の制含は50 ルボン酸と共重合可能な成分との共変の制合は50 い。この場合αーβ不飽和カルボン酸の制合は50 以上であることが好ましい。共変合可能な成分 とは、例えばアクリルアミド、アクリロニトリル,

特開平 2-164807(5)

メタクリル酸エステル、アクリル酸エステル、ア クリル酸塩類、塩化ビニル、塩化アリル、酢酸ビ ニルがある。之等のαーβ不飽和カルボン酸の重 合体の中で、特に好ましくはアクリル酸またはマ レイン酸の単独重合体または共重合体が挙げられ る。之等のロード不飽和カルボン酸の重合体に脱 いで5,000以下の重量平均分子量を有する重合体 を使用した概念は確化組成物の強度が低く耐久性 に問題が残る。また、歯質への接着力も低下する。 40,000を超える重量平均分子量を有する重合体を 使用したグラスアイオノマーセメント組成物は練 和時の稠度が整過ぎて練和が極めて難かしい。從 つて、本発明で使用される c - B 不飽和カルボン 酸重合体の重量平均分子量は5,000~49,000の額 題にある。また、この様なローガ不飽和カルボン 酸重合体を本発明組成物中では5~160重量部の 範囲が好ましい。5重麗部来潮ではグラスアイオ ノマーセメントとしての特徴である歯質接着性が 低下することがあり、100重量部を超えると硬化 体の溶解度が増加し、耐久性が劣ることがある。

従つて本発明組成物中に於いてαーβ不飽和カルボン酸重合体は組成物全体に対して5~190重量 部の範囲が好ましい。

本発明で使用されるフルオロアルミノシリケー トガラス粉末は、平均粒径が0.52~10㎞, 比重が 2.4~4.0であり、且つ「a.重量平均分子量が 5,000~40,000である a - 月不飽和カルボシ酸の 重合体」と反応も得るフルオロアルミノシリケー トガラス粉末であるならば、特に限定されない。 本発明のガラス粉末の平均粒径は0.02~10/mの範 囲にある。平均粒径が16mを超える場合は表面の 平滑性が研磨によって得られないので、口腔内で の接触感が良くない。更に、液との硬化反応も緩 慢であり好ましいものではない。一方。平均粒程 が0.02㎞未満の微粉を用いた場合は絶対量として 粉末が入り難く物性が低下して了う。なお、粒径 は通常の手段を用いて測定することが出来、長径 と短径の平均値で表わす。また、本発明のガラス 粉末の真比重は2.4~4.0の範囲にある。ガラス粉 末の真比重は比重瓶などを用い通常の方法で測定

- 15 -

.

することが出来る。裏比重の範囲がこの範囲に含 まれない場合、本発明のガラスの反応性が低下し 物性に悪影響を及ぼす。茲で、本発明のガラス粉 末に就いて詳述するならば、好ましくは主要成分 として*M**, Si**, F-, 02-との2*および/また はSc²*を含むアルミノシリケートガラス粉末であ る。特に好ましくは、之等主要成分の割合はガラ スの魏重量に対してAB^{2*}:10~21重量%, Si^{**}: 9~24重異%, F": 1~20重量%, Sr2 と Ca2 の 合計10~34重量%である。之等の主要成分の割合 は、硬化速度、最終強度、溶解度などの操作性や 物性に多大な影響を及ぼす。級**の割合が10重量 %より少ないと硬化が緩慢で強度も低い。 40°00 割合が21重量%より多いとガラスの作製が困難と なり、透明性が低下して審美性に劣る。Si**の割 合が9重量をより少ない場合もガラスの作題が服 難となる、82**の割合が24重量%より多い場合は 硬化速度が遅くなり、実用的でない。また、強度 も低くなり耐久性に問題がある。20の割合が1重 量%より少ないとセメントを練和する際の操作系 - 16 -

浴が無くなり使用操作が困難となり実用的でない。 F*の割合が20重量%を超えると最終硬化時間が長くなると共に、水中での溶解度が大きくなり耐久性が劣る。Sx²**との**の合計が10類量%より少ないと硬化のシヤープさが発揮出来ず、硬化時間が長くなつて了う。更に、この場合ガラスの作製も困難となる。Sx²**とGa**の合計が34重量%より多いと、操作余裕時間が無くなり硬化が速過ぎ実際の使用が困難となる。この場合も水中での溶解度が多くなり耐久性に問題が残る。

以上のことよりガラス中の主要成分の割合は前述した範囲が特に好ましい。本発明フルオロアルミノシリケートガラスは公知のガラス作製法により作製することが出来る。例えば、磁石、アルミナ・水酸化アルミニウム、健酸アルミニウム、炭酸カルシウイト、健酸カルシウム、炭酸アルミニウム、炭酸カルシウム、炭酸ストロンチウム、炭酸ストロンチウム、リン酸アルミニウム、フツ化ストロンチウム、リン酸アルミニウム、フツ化ストロンチウム、リン酸アルミニ

特別平 2-164807(6)

こウム、リン酸カルシウム、リン酸ストロンチウ ム、リン酸ナトリウムなどから選択されたガラス 原料を秤量し1,000℃以上の高温で溶融し冷却後、 粉砕して作製することが出来る。また、本発明組 成物中に於いてこのフルオロアルミノシリケート ガラス粉末は5~100重量部の範囲が好ましい。 5 重量部決論では硬化体の物件が劣り、100重量 部を超えると反応性の低下がある。

なお、フルオロアルミノシリケートガラス粉末 と併用して、所額歯科用コンポジツトレジンに広 く使用されている公知の無機質充填剤を用いても 何等差し支えない。この場合の無機質充填削とは、 [h.平均粒径が0.02~10mであり、且つ「a,重量 平均分子量が5,000~40,000であるα-β不飽和 カルボン酸の重合体にと反応しない無機関系類割し のことである。この無機質充填剤には、例えば、 石英, コロイダルシリカ, 畏石, アルミナ, スト ロンチウムガラス、パリウムガラス、ホウケイ酸 ガラス、カオリン、タルク、炭酸カルシウム、リ ン酸カルシウム、チタニア、硫酸パリウムなどが

挙げられる。また、無機質充填剤を含んだポリマ 一を粉砕した複合フィラーなどがある。勿論之等 を混合して使用しても差し支えない。

なお、ポリアクリル酸メチル、ポリメタクリル 酸メチル、ポリアクリル酸エチル、ポリメタクリ ル酸エチル、エチレン一酸酸ビニル共重合体等の
 有機質充填剤の使用を制限するものではなく、適 宜混合して使用して差し支えない。

EH。=C(R1)-C00-基 (R1:HまたはCH。) を少なく とも1個含有する重合可能な不飽和有機化合物と は、アクリロイル基またはメタクリルロイル基を 有する重合可能な不飽和有機化合物の事であり、 本願のフルオロアルミノシリケートガラス粉末と 反応しない事が好ましい。このなかで、より好ま しくはアクリル発生たはメダクリル酸のエステル である。例えば、メチルメタクリレート、メチル アクリレート, エチルメタクリレート, エチルア クリレート, プロピルメタクリレート, プロピル アグリレート, インプロピルメタクリレート。イ ソプロピルアクリレート、ヒドロキシメチルメタ

- 19 -

クリレート, ヒドロキシメチルアクリレート, ヒ ドロキシエチルメタクリレート, ヒドロキシエチ ルアクリレート、ヒドロキシプロピルメタクリン ート、ヒドロキシブロピルアクリレート。テトラ ヒドロフルフリルメタクリレート、テトラヒドロ フルフリルアクリレート, グリシジルメタグリレ ート、グリシジルアクリレート、トリエチレング リコールジメタクリレート、トリエチレングリコ ールジアクリレート、テトラエチレングリコール ジメタクリレート, テトラエチレングリコールジ アクリレート, トリメチロールエタントリメタク リレート、トリメチロールプロパントリメタクリ レート、ペンタエリスリトールトリメタクリレー ト. トリメチロールエタントリアクリレート、ト リメチロールプロパントリアクリレート、ペンタ エリスリトールトリアクリレート, ペンタエリス リトールテトラメタクリレート、ペンタエリスリ トールテトラアクリレート、エチレンジメタクリ レート, エチレンジアクリレート, エチレングリ コールジメタクリレード、エチレングリコールジ

- 21 -

- 20 -

アクリレート, ブチレングリコールジメタクリレ ート, ブチレングリコールジアクリレート, ネオ ペンチルグリコールジメタクリレート、ネオペン チルグリコールジアクリレート、1,3-ブタンジオ ールジメタクリレート、1,3-ブタンジオールジア クリレート、1,4-ブタンジオールジメタクリレー ト,1,4-ブタンジオールジアカリレート。1.6-ペ キサンジオールジメタクリレート、1,8-ヘキサン ジオールジアクリレート、ジ-2-メタクリロキシ エチルーヘキサメチレンジカルパメート, ジー2-メ タクリロキシエチル-トリメチルヘキサメチレン ジカルパメート、ジ-2-メタクリロキシエチル-ジ メチルベンゼンジカルバメート, ジ-2-メタクリ ロキシエチル-ジメチルシクロヘキサンジカルバ メート, メチレンビス-2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキシルカルパメート,ジ-1-メチル-2-メタクリロキシエチル-ヘキサメチレンジカルバ メート,ジ-1-メチル-2-メタクリロキシェチル-トリメチルヘキサメチレンジカルバメート、ジー1 -メチル-2-メタクリロキシエチル-ジヌチルベン

特開平 2-164807(7)

ゼンジカルバメート, ジー1-メチル-2-メタクリロ キシエチル-ジメチルクロロヘキサンジカルバメ ート。メチレンビス-1-メチル-2-メタクリロキシ エチル-4-シグロヘキシルカルバメート、ジー1-ク ロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ヘキサメチ レンジカルバメート, ジー1-クロロメチル-2-メタ クリロキシエチル-トリメチルヘキサメチレンジ カルバメート、ジー1-クロロメチル-2-メタクリロ キシエチル-ジメチルベンゼンジカルバメート。 ジー1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ジ メチルシクロヘキサンジカルパメート、メチレン ビス-2-メタクリロキシエチルー4-シクロペキシル カルバメート, ジー1-メチル-2-メタクリロキシエ チル-ヘキサメチレンジカルパメート,ジ-1-メチ ルー2-メタクリロキシエチル-トリメチルヘキサメ チレンジカルパメート、ジー1-メチル-2-メタクリ ロキシエチル-ジメチルベンゼンジカルバメート, ジー1-メチルー2-メタクリロキシエチル-ジメチル クロロヘキサンジカルバメート, メチレンビス-1 -メチル-2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキ

シルカルバメート, ジーュークロロメチル・2-メダク リロキシエチルーヘキサメチレンジカルバメート。 ジー!-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ト リメチルヘキサメチレンジカルバメート,ジー1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ジメチル ベンゼンジカルバメート,ジ-1-クロロメチル-2-メタクリロキシェチル-ジメチルシクロヘキサン ジカルバメート、メチレンピス~1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキシルガル バメート、2、21-ビス(4-メタクリロキシフエニル) プロパン、2,21-ビス(4-アクリロキシフエニル) プロパン, 2,2'-ビス[4(2~ヒドロキシ-3-メタク リロキシフエニル)]プロパン, 2,2'-ビス[4(2-ヒ ドロキシー3ーアクリロキシフェニル)]プロパン, 2, 2'-ビス(4-メタクリロキシエトキシフエニル)ブ ロパン, 2,2'-ピス(4-アクリロキシエトキシフエ ニル)プロパン、2、2、ビス(4-メタクリロキシブ ロポキシフエニル)プロパン、2,27-ビス(4-アク リロキシブロポキシフェニル)プロパン、2,2~ビ ス(4-メタクリロギジジエトキシフエニル)プロパ

- 23 -

ン, 2,2'~ビス(4-アケリロキシジエトキシフエニ ル)プロパン、2,27-ビス[3(4-フエノキシ)-2-ヒ ドロキシブロパン-1-メタクリレート3プロパン。 2,2'-ビス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシプロパ ンコーアクリレート]プロパンなどが挙げられる。 以上の機な多くのメタクリレートまたはアクリ レートが使用可能であるが、 之等は単独または 2 穣以上を混合して使用出来るのは当然である。な お、本発明では立等のメタクリレート及びアクリ レートのみに必ずしも限定されるものではなく、 之等に準ずるものも当然ながら含まれる。また一 方では、之等のCR₁=C(R1)-COO-據 (R1:Hまたは C8。) を少なくとも1個含有する重合可能な不能 和有機化合物はスチレン、トレビニルピロリドン。 ジビニルベンゼンなどの重合可能な有機化合物と 併用することが出来る。CB2=C(R1)-COO-基 (R1:H またはCH。)を少なくとも1個含有する類合可能 な不飽和有機化合物の中でより好ましい化合物と しては2,2'-ビス[3(4-フエノキシ)-2-ヒドロキシ プロパンコーメタクリレート]プロパン、2,27~ビ

- 25 -

- 24 -

ス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシプロパン-1-ア クリレート]プロパン、1-ヒドロキシ-1-ナフトキ シー3-メタクリレート、2、2'-ビス(4-メタクリロ キシフエニル)プロパン、2,2'-ビス(4-アクリロ キシフエニル)プロパン、2,21-ビス(4-メタクリ ロキシエトキシフエニル)プロパン、ネオペンチ ルグリコールジメタクリレート、トリエチレング リコールジメタクリレート、ジ-2-メタクリロキ シエチル-ヘキサメチレンジカルバメート、ジ-2-メタクリロキシエチル-トリメチルヘキサメチレ ンジカルバメート、ジー2-メタクリロキシエチル-ジメチルベンゼンジカルパメート,ジ-2-メタク リロキシエチル-ジメチルシクロヘキサンジカル バメート, メチレンビス-2-メタクリロキシエチ ルー4-シクロヘキシルカルパメート, ジーニメチル -2-メタクリロキシエチル-ベキサメチレンジカル パメート、ジーI-メチル-2-メタクリロキシエチル -トリメチルベキサメチレンジカルバメート。ジー 1-メチル-2-メタクリロキシエチル-ジメチルベン ゼンジカルバメート、ジ-1-メチル-2-メタクリロ

特開平 2-164807(8)

キシエチル-ジメチルシクロヘキサンジカルバメート、メチレンピス-1-メチル-2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキシルカルバメート、ジ-1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ト、ジ-1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ジメチルベンゼンジカルバメート、ジー1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-ジメチルシクロヘキサンジカルバメート、メチレンピス-1-クロロメチル-2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキシルカルバメートなどが挙げられる。一方、立第多くのアクリル験キをはよ々カリル

一方、之等多くのアクリル酸またはメタクリル酸のエステルは必ずしも1種類に限定されず、2種類以上を組み合わせて使用することも出来る。その場合、「CH,-C(R1)-C00-基(R1:BまたはCH,)を少なくとも1個含有する重合可能な不飽和有機化合物」の継重量に対してウレタンメタクリレート、エポキシメタクリレート、ポリオールメタクリレートの合計が50%以上を占めることが特に好

を有するメタクリル酸エステルの総称であり、例えば前述したカルパメート化合物を指す。ポリオールメタクリレートとは2個以上のアルコールとメタクリル酸のエステルを指す。エポキシメタクリレートとはエポキシ化合物とメタクリル酸のエステルを指す。エポキシメタクリル酸エステルとを反応させて得られるメタクリル酸エステルの総称である。本発明組成物に於いて「CHz=C(Ri)-C00-基(Ri:HまたはCHz)を少なくとも1個含有する重合可能な不飽和有機化合物」は、5~100重量部の範囲が好ましい。5重量部未満では本発明の特徴である初期硬化性が劣り、100重量部を超えると歯質接着性が劣る。

重合触媒に就いて述べる。

之等重合可能な不飽和有機化合物は各種の重合 開始剤により反応を開始させることが出来るが、 通常は酸化還元触媒による所謂レドツクス反応、 或いは光重合開始剤による光重合反応が実際的で ある。特に操作性の上からは光重合反応が優れて

- 27 -

- 28 --

いる。このために用いられる触媒には公知のもの が用いられる。中でも光重合開始剤にはカルボニ ル系光開始潮が好ましい。例えばベンジル、p、p -ジメトキシベンジル: p.p!-ジクロロベンジル. カンフアーキノンなどの隣接ポリケトン化合物、 ペンソイン, α-アルキルペンゾインなどのα-カルポニルアルコール類、ペンジルジメチルケタ ール、ベンジルジェチルケタール、ベンジル(2-メトキシエチル)ケタール、4,4'-ジメチルベンジ ルージメチルケタールなどのケタール系化合物。 ペンソインアルキルエーテル系化合物、アセトブ エノン誘導体、アシルフオスフィンオキサイド額。 aーナフチル、アセナフチル、アントラキノン等 の多核キノン化合物、チオキサントン、2-クロロ チオキサントン、2,4-ジェトキシチオキサントン。 メチルチオキサントンなどのチオキサントン化会 物が好ましい。場合によつでは之等の光重合開始 剤は2種以上を混合し使用しても差し支えない。 本発明組成物に於いて重合触媒は0.01~5重量部 の範囲が好ましい。0.01蟹量部未満では初期硬化

- 29 -

のシヤープさが得られず、5 重量部を超えても特 に効果が向上しない場合がある。

本発明の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物に於いては、必要に応じて通常用いられる重合禁止剤、紫外線吸収剤、有機過酸化物を適宜配

特開平 2-164807(9)

合することが出来る。

また、本発明に於いては特顧昭51-18486で開示 されている多場為性カルボン酸を加えることが出 楽る。多編基性カルボン酸の添加は場合によつで は最終硬化体の強度を上昇させる。

本発明の歯科用グラスアイオフマーセメント組 成物に於いて、水は必要不可欠な成分である。と いう現内はアルミノシリケートガラスとα-8不 飽和カルボン酸の重合体との反応は水の存在下で 反応が進行するからである。また、水の存在下で 本発明の歯科用グラスアイオノマーセメント組成 物は歯の表面と接着する。この様に、本発明の粗 成物では水が常に存在しており、好ましくは2~ 50 新景部の範囲で用いられる。50 重量部を超える と硬化体の物性が低下することがあり、2 重量部 未満ではグラスアイオノマーセメントの特徴であ る歯質接着性が低下する。

また、本発明では異面活性剤を必ず含む。 即ち、 本発明で用いる FCH2=C(R1)-COO-基 (R1:Hまたは CH。) を少なくとも1個含有する集合可能な不饒

- 31 -

ル、ポリオキジェチレンアルキルフェニルエーテ ル、ポリオキシエチレンヒマシ油、ポリオキシエ チレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンラノロ ン,ポリオキシエチレンラフリンアルコール、ポ リオギシエチレンミジロウ誘導体、ポリオキシエ チレンアルキルアミン、ポリオキシエチレン脂肪 験アミド、ポリオキシエチレンアルキルフエニル ホルムアルデヒド輪合物、アルキル硫酸塩、レシ チン, ボリオキシエチレンアルキルエーテル酢酸 塩、アルキルエーテルカルボン酸塩、アルキルス ルホカルボン積塩、αーオレフインスルホン酸塩、 アルキルリン酸塩、ポリオキシエチレンアルキル エーテルリン酸塩、脂肪族アミン塩などが挙げら れる。之等の界面活性剤は適宜選択され、組み合 わせて使用することが出来る。

更に本発期ではフルオロアルミノシリケートガ ラス粉末の表面が重合可能なエチレン性不飽和二 重結合を含む有機化合物によつて処理されること をも包含する。場合によつて、この処理は確化体 の最終腺股を向上させることが出来、セメントの

- 33 -

和有機化合物」は本質的に水と混ざり合うことは 出来ない物が多く、界面活性剤で水または水溶液 と均一に混合乳化させる必要がある。また、本願 のような多成分を含む粗成物では、この様にして おくと、安定化した保存性が得られると共に組成 物としての物性もより安定化する。本発明で用い られる界面活性剤はエマルジョン形態能が有るも のならば特に限定されないが、何えばソルビタン 脂肪酸エステル、グリセリン脂肪酸エステル。デ カグリセリン脂肪酸エステル, ジグリセリン脂肪 酸エステル、テトラグリセリン脂肪酸エステル。 ヘキサグリセリン脂肪酸エステル、プロピレング リコール脂肪酸エステル、ペンタエリスリトール 脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルピタン 脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビット 脂肪酸エステル、ポリオキシエチレングリセリン 脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキルエ ーテル, ポリオキシエチレンフィトステロール, ポリオキシエチレンフィトスタノール。ポリオキ シエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテ

- 32 -

口腔内安定性に役立つ。好ましくはフルオロアル ミノシリケートガラス100重番銀に対して0.61~ 20重量部の重合可能なエチレン性不飽和二重結合 を含む有機化合物に被覆されている状態である。 この範囲で物性の向上が顕著であることが多い。 本発明でガラス粉末の処理に使用される重合可能 なエテレン性二重結合を含む不飽和有機化合物と は、例えばビニルトリストキジシラン。ビニルト リエトキシシラン、アーメタクリロキシブロピル トリメトキシシラン、ャーメタクリロキシプロピ ルメチルジメトキシシラン、ビニルトリケロロシ ラン、ビニルトリス(2-メトキシエトキシ)シラン などのビニル系シランカツブリング剤、メタクリ ル酸、アクリル酸、マレイン酸などの不飽和カル ポン酸などを用いることが出来る。しかも処理さ れた後でエチレン性二重結合が残つている必要が ある。無合可能なエチレン性二重結合を含む有機 化合物は、公知の技術によってブルオロアルミノ シリケートガラス粉末表面に処理される。例えば 適当な溶剤に之等「重合可能なエチレン性不飽和

特開平 2-164807(10)

二重結合を含む有機化合物」を溶解または懸濁させた後に、アルミノシリケートガラスと混合させ ガラス表面と反応させ、ガラス粉末を乾燥させる ことにより目的とする処理されたガラス粉末を得 ることが出来る。本発明に於いてはシランカツブ リング剤が特に好ましい。

一方、本発明の歯科用グラスアイオノマーセメントを発明の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物の形態は各種の形態が考えられる。例えば粉末・被、ペースト・液、ペースト・ペーストが挙げられる。之等の形態は何れも一段で変わる。が、練和操作性からはペーストタイプが優れている。いずれの形態に於いても、一方の形態になった。の形態に終いても、一方の形態になったがある。カードガラス及び水の3成分を共存さり具体的に之等の形態に就いて述べるならば、粉末・液の形態ではアルミノシリケートガラストはで、数末・対してCB。=C(R1)-C60-基(R1:#またはCB。)を少なくとも1個含有する集合可能な不飽和内ルボン酸水溶液を基

本に他の成分をどちらかに分配して作製する。勿 設この場合αーβ不飽和カルボン酸を粉末化し、 粉末成分中に加えてもよい。ペースト・液の形態 では粉末・被形態に於ける粉末をベースト化して 作製することが出来る。ペースト・ペーストの形 盤ではほぼ自由に成分を二つのペーストに分配す ることが出来る。例えばフルオロアルミノシリケ ートガラス粉末を含むペーストにCH2 =C(R1)-C00-基 (R1:HまたはCBs) を少なくとも1個含有する 重合可能な不飽和有機化合物を含有させることも 出来る。この場合、αーβ不飽和カルボン酸重合 体水溶液を主要成分とするもう一つのペーストと 組み合わせることが好ましい。また、フルオロア ルミノシリケートガラス粉末を水を含んだ水溶液 高分子でペースト化することも出来る。更にこの ペーストにCH。=C(R1)-COO-基 (R1:HまたはCH。) を少なくとも1個含有する重合可能な不飽和有機 化合物を乳化させ、混合させることが出来る。之

- 35 -

ることが好ましい。之等のペースト化を行なう場 合、適宜、水溶性高分子を補助的に用いるとよい。 この場合の水溶性高分子にはでんぷん, でんぷん 誘導体、カルボキシメチルセルロース、メチルセ ルロース、ヒドロキシエチルセルロース, ヒドロ キシプロピルセルロース、酢酸フタルセルロース などの各種セルロース誘導体、セルロース誘導体 塩、ポリアクリル酸ソーダ、架構型ポリアケリル 酸塩、ポリビニルアルコール、ポリエチレングリ コール、ポリエチレンオキサイド, ポリビニルピ ロリドン, ポリアクリルアミド。 ポリエチレンイ ミン、アルギン酸塩、アルギン酸糖選体、カラギ ーナン、グアーガム、トラガントガム、キサンタ ンガム、ローカストビーンガム、キチン誘導体な どが使用出来る。之等の水溶性高分子を用いる場 合。0~20重量部の範囲が好ましい。なお、本発 朋に於いてはペーストの粘度は2000cP以上あった 方が練和操作性が優れており、より好ましい。

(実施例)

以下、実施例を挙げて本発明を具体的に説明す

- 36 -

等の場合もう一方のペーストにけゃっな不動和力

ルボン酸重合体を水溶液を主要成分として含ませ

る。

実施例1

酸化アルミニウム 21g、無水硅酸 45g,弗 化カルシウム 12g, リン酸カルシウム 10g及 び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の 高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶融させた。 潜職後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し 200メンシコ (ASIM) ふるいを通過させた粉末を ガラス粉末とした。このガラス粉末100gに対し てカンファーキノン 1gを添加し磨室中で乳鉢 を用い充分混合して準備した粉末をセメント粉末 とした。一方、平均分子量20,000のポリアクリル 酸 30g、ジ-2-メタクリロキシエチル-ヘキサメ チレンジカルバメート 20g。蒸留水 50g及び ポリエチレングリコールラウリル酸エステル 3 8を60分間攪拌混合し均一化した。この水溶液を セメント被とした。セメント粉末 2.5gに対し てセメント被 1.0gを30秒間線和し、練和開始 後60秒経過した時点でタングステン・ハロダン・ ランプを有する可視光線照射装置ラクソール (英

特開平 2-164807(11)

第1.C. 1社数)により光を30秒間照射し、このグラスアイオノマノーセメントを硬化させた。 表面は硬化状態を示し水を接触させても溶解は観察されなかつた。 練和顕始後5分を経過した時点でビンカース表面強度を測定した処238vを示した。 また、1日後の耐圧強度は1408Poであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシヤーブで、硬化初期に於ける應水性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。 体施佩2

酸化アルミニウム 21g,無水硅酸 45g,第 化カルシウム 12g、リン酸カルシウム 10g及び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の 高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶験させた。 溶験後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉除し 200メツシユ (ASTM) ふるいを通過させた粉末を ガラス粉末とした。このガラス粉末100gに対し てカンフアーキノン 0.5g及びジメチルアミノ エチルメタクリレート 1.0gを添加し暗室中で 乳鉢を用い充分認合して準備した粉末をセメント 粉末とした。一方、平均分子量18,000のポリアク リル酸 30g,ジ-2-メタグリロキシエチル-ヘキ サメチレンジカルバメート 20g,蒸留水 50g 及びポリエチレンダリコールラウリル機エステル 3 gを60分間攪拌混合し均一化した。この水溶 液をセメント液とした。セメント粉末 2.5gに 対してセメント被 1.0gを30秒間糠和し、糠和 開始後60秒経過した時点でタングステン・ハロゲ ン・ランプを有する可視光線照射装置ラクソール (英国I.C.I社製)により光を30秒問照射しこの グラスアイオノマノーセメントを硬化させた。表 面は頭化状態を示し水を接触させても溶解は観察 されなかつた。練和開始後5分を軽過した時点で ビツカース表面強度を測定した処28Hvを示した。 また、1日後の耐圧強度は142MPaであつた。即ち 本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期 硬化が極めてシャープで、硬化初期に於ける感水 性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。 您编例3

酸化アルミニウム 21g, 無水硅酸 45g, 非

- 39 -

化カルシウム 12g, リン酸カルシウム 10g及 び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1106℃の 高温電気が中で5時間保持しガラスを溶融させた。 溶融後、冷却し、ポールミルを用い10時間粉砕し 200メジシュ (ASTM) ふるいを適過させた粉末を ガラス粉末とした。このガラス粉末 100gに対 してベンジルジメチルケタール 1.0g,1,2-ベ ンズアンドラキノン 0.2g及びジメチルアミノ エチルメタクリレート 0.5gを添加し暗室中で 乳鉢を用い充分混合して準備した粉末をセメント 粉末とした。一方、平均分子量18,000のポリアグ リル酸 25g、酒石酸 5g、ジ-2-メタクリロ キシエチル-ヘキサメチレンジカルバヌート 38 8、蒸留水 40g及びポリオキシエチレンソルビ ツトモノラウリル酸エステル 2gを60分間攪拌 混合し均一化した。この水溶液をセメント液とし た。セメント粉末 2.5gに対してセメント液 1.0 g を30秒間練和し、練和開始後60秒経過した 時点でタングステン・ハロゲン・ランプを有する 可視光線照射装置ラクソール (英国I.C.I社製)

- 41 -

- 40 -

により光を30秒間照射し、このグラスアイオノマノーセメントを硬化させた。 妻面は硬化状態を示し直ちに水を接触させても溶解は観察されなかつた。 練和開始後 5 分を軽適した時点でピツカース 最高強度を測定した処24Hvを示した。また、1 日後の耐圧強度は145HPeであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシヤープで、硬化初期に於ける態水性が少なく口腔内で安定な材料であると貧える。

突縮例 4

酸化アルミニウム 21g。無水硅酸 45g, 卵化カルシウム 12g, リン酸カルシウム 10g及び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶験させた。 溶整後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し 200メツシュ (ASTM) ふるいを通過させた粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100gに対してカンファーキノン 0.5g,過酸化ベンゾイル 0.5g及び4-ジメチルアミノ安息香酸インアミル 0.5gを添加し暗室中で乳鉢を用い充分混

特開平 2-164807(12)

合して機能した粉末をセメント粉末とした。一方、 平均分子量40.000のポリアクリル酸 36g, ジ-1 -メチル2-メタクリロキジエチル-トリメチルヘキ サメチレンジカルバメート 30g、蒸留水 40g 及びポリオキシエチレンソルピットモノラウリル 酸エステル 1.5g及びデカグリセリンモノステ アリン酸エステル 0.5gを60分間攪拌混合し均 一化した。この水溶液をセメント液とした。セメ ント粉末 2.5 g に対してセメント被 1.0 g を 30 秒間線和し、線和開始後60秒経過した時点でタン グステン・ハロゲン・ランプを有する可視光線照 射装置ラクソール (英国LC.I社製) により光を 30秒間照射し、このグラスアイオノマノーセメン トを硬化させた。表面は硬化状態を示し直ちに水 を接触させても溶解は観察されなかった。緩和開 始後5分を経過した時点でピツカース表面強度を 翻定した処22Hvを示した。また、1日後の耐圧強 度は139MPaであつた。即ち本例のグラスアイオノ マーセメント組成物は初期硬化が極めてシャープ で、硬化初期に於ける機水性が少なく口腔内で安

定な材料であると黄える。

李旃你5

酸化アルミニウム 20g,無水硅酸 43g,弗 化カルシウム 15g、リン酸カルシウム 8g及 び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200 ての高温 電気炉中で 5 時間保持しガラスを溶融さ せた。溶融後、冷却し、ボールミルを用い12時間 粉砕し200メツシユ (ASTN) ふるいを瀟溺させた 粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100 8に対してペンジルジエチルケタール 1.0g。 1-クロロアントラキノン 0.1g及びジメチルア ミノエチルメタクリレート 9.5gを添加し暗室 中で乳鉢を用い充分混合して準備した粉末をセメ ント粉末とした。一方、平均分子量12,000のポリ マレイン酸 30g、メチレンビス-2-メタクリロ キシエチルー4-シクロヘキシルカルパメート 30 E, 蒸留水 40g及びポリオキシエチレンソルビ ツトモノラウリル酸エステル 1.5g及びデカグ リセリンモノステアリン酸エステル 0.5gを60 分間機性混合し均一化した。この水溶液をセメン

- 43 -

ト被とした。セメント粉末 2.6gに対してセメ ント液 1.0gを30秒間糠和し、糠和開始後60秒 経過した時点でタングステン・ハロゲン・ランプ を有する可視光線照射装置ラクソール(英国I.C. 「科製」により来を30秒間昭射」。 このグラスア イオノマノーセメントを硬化させた。表面は硬化 状態を示し直ちに水を接触させても溶解は観察さ れなかった。 糠和開始後 5 分を経過した時点でビ ツカース表面強度を測定した処23Hvを示した。ま た、1日後の耐圧強度は150MPaであつた。即ち本 例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬 化が極めてシャープで、硬化初期に於ける感水性 が少なく口腔内で安定な材料であると言える。 宝旅棚品

酸化アルミニウム 20g, 無水硅酸 43g, 弗 化カルシウム 15g、リン酸カルシウム 8g及 び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200 ての高温電気炉中で5時間保持しガラスを擦驗さ せた。溶驗後、冷却し、ポールミルを用い12時間 粉砕し200メンシュ (ASTM) ふるいを通過させた

- AS -

- 44 -

粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100 8に対してマーメダクリルオキシプロピルトリメ トキンシラン10%エチルアルコール溶液 20gを 加え乳鉢中で充分混合した後、蒸気乾燥機を用い 110℃で2時間乾燥しシラン処理粉末とした。こ のシラン処理粉末 100gにカンファーキノン 0.5g, ジメチルアミノエチルメチクリレート 1.0gを蘇加し贈室中で乳鉢を用い充分混合して 準備した粉末をセメント粉末とした。一方、平均 分子量20,000のポリアクリル酸 25g, 平均分子 量7000のポリマレイン酸 10g, 2,2'-ピス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシプロパン-1-メタクリ レート]プロパン 30%, 蒸留水 35%, デカグ リセリンモノりノール酸エステル 1.5g及びデ カグリセリンモノイソステアリン酸エステル 0.58を60分間攪拌混合し均一化した。この水溶 被をセメント被とした。セメント粉末 2.5g に 対してセメント液 1.0gを30秒間線和し、線和 開始後60秒騒過した時点でタングステン・ハロゲ ン・ランプを有する可視光線照射装置ラクソール

特開平 2-164807(13)

(英国J.C.I 社製) により光を30秒間限射し、このグラスアイオノマノーセメントを硬化させた。 表面は硬化状態を示し直ちに水を接触させても溶解は観察されなかった、緩和開始後5分を経過した時点でピツカース表面強度を測定した処25Hvを示した。また、1日後の耐圧強度は162APaであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシャープで、硬化初期に於ける膨水性が少なく口腔内で安定な材料であると資える。

実施例7

酸化アルミニウム 20 g , 無水能酸 43 g , 弗 化カルシウム 15 g , リン酸カルシウム 8 g 及 び炭酸ストロンチウム 14 g を充分混合し、1200 電の高温電気が中で 5 時間保持しガラスを溶験さ せた。溶験後、冷却し、ボールミルを用い12時間 粉砕し200メツシユ (ASTM) ふるいを通過させた 粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100 g に対してビニルトリエトキシシラン10 %エチル アルコール溶被 20 g を加え乳鉢中で充分混合し セメント粉末とした。一方、平均分子量18,000のアクリル酸イタコン酸共憲合体 30g,2,2'-ビス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシプロパン-1-メタクリレート3プロパン 30g,ジ-2-メタクリロキシエチル-テトラメチレンジカルバメート 10g,蒸留水 30g,ポリオキシエチレンソルビタンモノオレイン酸エステル 1.5g及びポリオキ

シエチレングリセリンモノステアリン酸エステル

0.58を60分間攪拌混合し均一化した。この水

裕液をセメント液とした。セメント粉末 2,6g

た後、蒸気乾燥機を用い110℃で2時間乾燥しシ

ラン処理粉末とした。このシラン処理粉末 100

gにペンソインエチルエーテル 1.0g,ジメチ

ルアミノエチルメチクリレート 1.0gを添加し

暗塞中で乳鉢を用い充分混合して準備した粉末を

に対してセメント被 1.0 g を 30秒間 練和し、 練 和開始後60秒経過した時点でタングステン・ハロ ゲン・ランプを育する可視光線照射装置ラクソール(英国I.C.I社製)により光を30秒間照射しこ のグラスアイオノマノーセメントを硬化させた。

- 47 -

表面は硬化状態を示し直ちに水を接触させても路解は観察されなかった。糠和開始後5分を経過した時点でピツカース表面機度を測定した処248vを示した。また、1日後の耐圧強度は150MPaであつた。即ち本個のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシャープで、硬化初期に於ける膨水性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。

実施例 8

機化アルミニウム 20g、無水建酸 45g、非 化カルシウム 10g、リン酸カルシウム 5g及び炭酸ストロンチウム 15gを充分混合し、1150 での高温電気炉中で 5時間保持しガラスを溶験させた。溶験後、冷却し、ボールミルを用い12時間 粉砕し200メンシユ (ASTM) ふるいを通過させた 粉末をガラス樹末とした。このガラス粉末 100 gに対してビニル・トリス(βーメトキシエトキ シ)シラン10%メチルアルコール溶液 20gを加 え乳鉢中で充分混合した後、蒸気乾燥機を用い 110℃でと時間乾燥しシラン処頭粉末とした。こ - 48 -

のシラン処理粉末 100gにカンファーキノン 0.5g,過酸化ペンプイル 1.0g及びトリエチル アミン 1.08を添加し贖窒中で乳鉢を用い充分 混合して準備した粉末をセメント粉末とした。一 方、平均分子量20,000のアクリル酸マレイン酸共 頭合体 20g、ジー1-メタル-2-メタクリロキシエ チルーヘキサメチレンジカルパメート 50g, 蒸 留水 30g, ミリスチン酸イソプロピル 1.9g 及びポリオキシエチレンポリオキシプロピレンセ チルエーテル 0.18を60分間機構混合し均一化 した。この水溶液をセメント被とした。セメント 粉末 2.6gに対してセメント被 1.0gを30秒間 練和し、練和開始後60秒経過した時点でタングス テン・ハロゲン・ランプを有する可視光線照射装 置ラクソール (英国I.C.I社製) により光を30秒 閲照射し、このグラスアイオフマノーセメントを 硬化させた。表面は硬化状態を示し直ちに水を接 触させても溶解は観察されなかった。練和開始後 5分を経過した時点でビツカース表面強度を測定 した処24Bvを示した。また、1日後の耐圧強度は

特關平 2-164807(14)

160NPaであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント和成物は初期硬化が極めてシヤープで、硬化初期に於ける酸水性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。

実施例 9

酸化アルミニウム 21g, 無水磁酸 45g。非化カルシウム 12g, リン酸カルシウム 10g及び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の高温電気が中で5時間保持しガラスを溶験させた。溶験後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉節し200メウシュ (ASIM) ふるいを通過させた粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100gとカルボキシメチルセルロース3%水溶液 30gを乳が中で充分攪拌混合しベーストAとした。一方、平均分子量12,000のアクリル酸 20g, ジー2ーメタクリロキシエチルーペキサメチレンジカルバメート 70g, 蒸留水 10g.カンフアーキノン1、0g及び平均粒度0.05㎞の微粉末硅砂 10gを60分間攪拌混合し均一化し、ベーストBとした。ベーストA 1.0gに対してペーストB 1.0gを

特朗平 2-15480/(14.

30秒間線和し、緩和開始後60秒経過した時点でタングステン・ハロゲン・ランプを有する可視光線 照射装置ラクソール(英国L.C.1社製)により光を30秒開照射し、このグラスアイオノマノーセメントを硬化させた、設面は硬化状態を示し水を接触させても溶解は観察されなかった。緩和開始後5分を経過した時点でビツカース設面強度を測定した処2011vを示した。また、1日後の耐圧強度は1418Poであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシャープで、硬化初期に於ける略水性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。

実施例10

酸化アルミニウム 21g,無水硅酸 45g,弗化カルシウム 12g,リン酸カルシウム 10g及び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶離させた。溶融後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し200メツシュ(ASIM) ふるいを通過させた粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100g,ポ

- 51 -

リビニルアルコール5%水溶被 28g,カンファ ーキノン 0.5g及びジメチルアミノエチルメタ クリシート 1.0gを添加し暗室中で乳鉢を用い 充分混合してペーストAを準備した。一方、平均 分子量20,000のポリアクリル酸 25g, 酒石酸 5g, ジ-2-メタクリロキシエチル-ヘキサメチレ ンジカルバメート 20g,蒸留水 50g及びポリ エチレングリコールラウリル酸エステル 3gを 80分間攪拌混合し均一化した。この水溶液をセメ ント被とした。ペーストA 3.0gに対してセメ ント被 1.0gを30秒間練和し、練和開始後60秒 経過した時点でタングステン・ハロゲン・ランプ を有する可視光線照射装置ラクソール (英国1.C. 『社製》により光を30秒間照射しこのグラスアイ オノマノーセメントを硬化させた。表面は硬化状 腹を示し水を接触させても溶解は観察されなかっ た。練和開始後5分を経過した時点でビジカース 表面強度を測定した処20Hvを示した。また、1日 後の耐圧強度は135MPaであった。即ち本例のグラ スアイオノマーセメント組成物は初期硬化が極め

- 52 -

てシヤープで、硬化初期に於ける感水性が少なく 口腔内で安定な材料であると言える。 実施例11

酸化アルミニウム 21g,無水発験 45g,弗 化カルシウム 12g, リン酸カルシウム 10g及 び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の 腐温難気炉中で5時間保持しガラスを溶融させた。 溶融後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し 200メツシユ (ASIM) ふるいを通過させた粉末を ガラス粉米とした。このガラス粉末 70g,ジ-2 -メタクリロキシエチル-ヘキサメチレンカルバヌ ート 30g、ソルビタンモノオレイン酸エステル 28,1,2-ベンズアントラギノン 0.2g及び ジメチルアミノエチルメタクリレード 0.5gを 添加し暗室中で乳鉢を用い充分混合してベースト Aを作製した。一方、平均分子量40,000のポリア クリル酸 60g,蒸留水 40g及びポリオキシエ チレンソルビットモノラウリル酸エステル 0.2 g, 及びペンジルジメチルケタール 1.0gを60 分間機件混合し均一化しペースト目を作鞭した。

特關平 2-164807(15)

ペーストム 1.5gとペーストB 1.0gの割合で 30秒間練和し、練和開始後60秒軽過した時点でタ ングステン・ハロゲン・ランプを有する可視光線 照射装置ラクソール (英国)、C. T社觀) により出 を30秒間照射し、このグラスアイオノマノーセメ ントを硬化させた。表面は硬化状態を示し直ちに 水を直ちに接触させても溶解は観察されなかった。 練和開始後5分を経過した時点でピツカース表面 強度を測定した処22Hvを示した。また、1日後の 新圧強度は135MPaであつた。即ち本例のグラスア イオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシ ヤーブで、硬化初期に於ける感水性が少なく口腔 内で安定な材料であると言える。

酸化アルミニウム 21g,無水硅酸 45g,弗 化カルシウム 12g, リン敷カルシウム 10g及 び炭酸カルシウム 12gを充分混合し、1100℃の 商温質気炉中で5時間保持しガラスを擦驗させた。

溶融後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し 200×ツシユ (ASIN) ふるいを通過させた粉末を

- 55 ~

り光を30秒間照射し、このグラスアイオノマノー ゼメントを硬化させた。表面は硬化状態を示し直 ちに水を接触させても溶解は観察されなかった。 練和開始後5分を経過した時点でピツカース表面 強度を測定した処23Hoを嵌した。また、1日後の 耐圧強度は135MPeであつた。即ち本例のグラスア イオノマーセメント組成物は初期硬化が極めてシ ヤープで、硬化初期に於ける感水性が少なく口腔 内で安定な材料であると言える。

実施例13

実施例12

酸化アルミニウム 20g、無水硅酸 43g、弗 代カルシウム 15g, リン酸カルシウム 8g及 び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200 ℃の福温電気炉中で5時期保持しガラスを溶融さ せた、溶融後冷却し、ボールミルを用い12時間粉 砕し200メツシコ (ASTM) ふるいを通過させた粉 来をガラス粉末とした。このガラス粉末 75 g. ジー2-メタクリロキシエチル-トリメチルヘキサメ チレンジカルパメート 10g,メチレンビス・2-メタクリロキシエチル-4-シクロヘキシルカルバ

ガラス粉末とした。このガラス粉末 75gに対し てジー1-メチルー2-メタクリロキエチル-トリメチ ルジカルバメート 10g, ポリビニルピロリドン 10米水溶液 15g, ポリオキシエチレンソルビツ トモノラウリル酸エステル 1.0g及びデカグリ セリンモノステアリン酸エステル 0.5g及び4-ジメチルアミノ安急番酸イソアミル 0.5gを添 加し暗室中で乳鉢を用い充分複合してペーストA を作製した。一方、平均分子量40,900のポリアク リル酸 30g、ジー1-メチルー2-メタクリロキシエ チル~トリメチルヘギサメチレンジカルバメート 50g, 蒸留水 20g, カンファーキノン 0.5 в, 過酸化ペンゾイル 0.5 e, ポリオキシエチ レンゾルビットモノラウリル酸エステル 1.0g 及びデカグリセリンモノステアリン酸エステル 0.28を60分間機拌混合し均一化しペーストおを 作製した。ペーストA 2.5gとペーストB 1.0 s を30秒間線和し、練和開始後60秒経過した時点 でタングステン・ハロゲン・ランプを有する可視 光線照射装置ラクソール(英国1.0.1社製)によ

- 56 -

メート 15g、ポリオキシエチレンソルビットモ ノラウリル酸エステル 1.5%,デカグリセリン モノステアリン酸エステル 0.5g及びジメチル アミノエチルメタクリレート 0.5 g を添加し乳 郵を用い充分混合してペーストAを作製した。-方、ソーダ長石粉末 100gに対してビニルートリ ス(βーメトキシエトキシ)シラン 2gでシラン 処理を行なった。このソーダ最石粉末 50gに対 して平均分子量7000のポリマレイン酸 30g,蒸 留水 20g, ベンジルジエチルケタール 1.0g 及び1-クロロアントラキノン 0.1gを充分暗室 中で攪拌混合し均一化しペーストBを作製した。 ペーストA 2.0gに対してペーストB 1.0gの 割合を30秒間練和し、練和開始後60秒経過した時 点でタングステン・ハロゲン・ランプを有する可 祝光線照射装置ラクソール(英国I.C.I社製)に より光を30秒間照射し、このグラスアイオノマノ ーセメントを硬化させた。表面は硬化状態を示し 直ちに水を接触させても溶解は観察されなかった。 練和開始後5分を経過した時点でビツカース表面

特開平 2-164807(16)

キジエチル-ヘキサメチレンジカルバメート 14

g及びジメシチルアミノエチルメタクリレート

1.0gを混合し暗室中で乳鉢を用いて充分混合し

てペーストAを作製した。一方、微粉末硅砂 100

8に対してャーメタグリルオキシブロビルトリメ

トキシシラン10%エチルアルコール溶液 30gを

加え別鉱中で充分混合した後、蒸気軟燥機を用い

110℃で2時間敵爆レシラン処理硅砂粉末とした。

シラン処理硅砂粉末 50g、平均分子量20,000の

ポリアクリル酸 15g, 平均分子量7000のポリマ

レイン酸 5g,蒸留水 30g及びカンフアーキ

ノン 0.5gを60秒間機拌混合し均一化レベース

トBを作製した。ペーストA 2.0gに対してペ

ーストB 1.0gを30秒罷練和し、練和開始後60

秒経過した時点でタングステン・ハロゲン・ラン

プを有する可視光線照射装置ラクソール (英国1.

C.I社製)により光を30秒間照射し、このグラス

アイオフマノーセメントを硬化させた。義節は硬

強度を測定した処21Hvを示した。また、1日後の 耐圧強度は14IMPaであつた。即ち本例のグラスア イオノマーセメント組成物は初期硬化が振めてシ ヤープで、硬化初期に於ける感水性が少なく口腔 内で安定な材料であると言える。

実施例14

酸化アルミニウム 20g, 無水硅酸 43g, 弗化カルシウム 15g, リン酸カルシウム 8g及び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200℃の高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶船させた。溶験後冷却し、ボールミルを用い12時間粉酔し200メンシュ (ASTR) ふるいを適過させた粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100g, に対してγーメタクリルオキシブロビルトリメトキシシラン10%エチルアルコール溶粧 20gを加え乳鉢中で充分混合した後、蒸気乾燥機を用い110℃で2時間乾燥しシラン処理ガラス粉末とした。このシラン処理ガラス粉末 76gに2,2′-ビス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシブロパン-1・メタクリレート]プロパン 10g, ジ-2-メタクリロート]プロパン 10g, ジ-2-メタクリロ

化状態を示し適ちに水を接触させても溶解は観察 されなかった。 練和器始後5分を経過した時点で

- 59 ~

ビツカース表面強度を測定した処23Hvを示した。 また、1日後の耐圧強度は150MPaであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期 硬化が極めてシヤープで、硬化初期に於ける勝水 性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。 実施例15

般化アルミニウム 20g,無水硅酸 43g、弗 化カルシウム 15g,リン酸カルシウム 8g及 び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200 での高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶融さ せた。溶融後、冷却し、ボールミルを用い12時間 粉節し200メツシュ (ASTM) ふるいを通過させた 粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 160 g,に対してビニルトリエトキンシラン10%エチ ルアルコール溶液 20gを加え乳鉢中で充分混合 した後、蒸気乾燥機を用い110℃で2時間乾燥し シラン処理ガラス粉末とした。このシラン処理ガ ラス粉末 75gに2,2′-ビス[3(4-フェノキシ)-2-ヒドロキシブロパン-1-メタクリレート]プロパン 10g、ジ-2-メタクリロキシエチル-テトラメチ - 60 -

レンジカルパメート 10g、平均分子量12,000の ポリアクリル酸 5g、ペンソインエチルエーテ ル 1.0g、過酸化ベンゾイル 1.0g、ジメチル アミノエチルメタクリレート 1.0gを添加し暗 室中で乳鉢を用いて充分混合してペーストAを作 聚した。一方、平均分子量18,000のアクリル酸イ タコン散共重合体 30g, 2,2'-ビス{3(4-フエノ キシ)-2-ヒドロキシプロパン-1-メタクリレート] プロパン 20g、ジ-2-メタクリロキシエチル-テ トラメチレンジカルパメート 20g、蒸留水 20 g、微粉末硅砂 10g、ポリオキシエチレンソル ビタンモノオレイン酸エスデル 1.0g及びポリ オキシエチレングリセリンモノステアリン酸エス テル 0.28を50秒間攪拌混合し均一化しペース トBを作類した、ベーストA ラガンに対してペ ーストB 1.0gを30秒間線和し、練和開始後60 秒経過した時点でタングステン・ハロゲン・ラン プを有する可視光線照射装置ラクソール(英国I。 C.I社製)により光を30秒間照射し、このグラス アイオノマノーセメントを硬化させた。表面は硬

特關平 2-164807(17)

化状態を示し直ちに水を接触させても溶解は緩終されなかつた。緩和開始後5分を経過した時点でピツカース表面強度を測定した処234vを示した。 また、1日後の耐圧強度は144MPaであつた。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成物は初期硬化が優めてシヤープで、硬化初期に於ける感水性が少なく口腔内で安定な材料であると言える。 実施例16

酸化アルミニウム 20g , 無水硅酸 45g , 弗化カルシウム 10g , リン酸カルシウム 5g及び炭酸ストロンチウム 15gを充分混合し、1150での高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶漏させた。溶液液、冷却し、ボールミルを用い12時間粉砕し200メンシュ (ASTN) ふるいを通過させた粉末をガラス粉末とした。このガラス粉末 100g に対してビニル・トリス(βーメトキシエトキシ)シラン10%エチルアルコール溶液 20gを加え乳鉢中で充分混合した後、蒸気乾燥機を用い110でで2時間乾燥しシラン処理ガラス粉末とした。このシラン処理ガラス粉末 50g にジー1・メ

た。即ち本例のグラスアイオノマーセメント組成 物は初期硬化が振めてシヤーブで、硬化初期に於 ける膨水性が少なく口腔内で安定な材料であると 含える。

.. 63 -

比較例上

触化アルミニウム 21g、無水硅酸 45g、沸化カルシウム 12gg、リン酸カルシウム 10g及び炭酸カルシウム 12ggを充分混合し、1100℃の高温電気炉中で5時間保持しガラスを溶融させた。溶融後、冷却し、ボールミルを用い10時間粉砕し200メツシユ (ASTM) ふるいを通過させた粉末をセメント粉末とした。一方、平均分子量20,060のポリアクリル酸50%水溶液を準備しこれをセメント液とした。セメント粉末 2.5gに対してセメント液 1.0gを30秒間練和した。練和開始後2.0分の時点でも畏而は硬化状態を示さず水を接触させると表面は溶解を示した。練和開始後5分を経過した時点でビツカース表面強度を測定した処側定は不可能であった。なお、1日後の耐圧強度は135MFaであった。

チル2-メタクリロキシエチル-ヘキサメチレンジ

カルパメート 30g, 平均分子量20,000のアクリ ル酸マレイン酸共黨合体 20g、カンファーキノ ン 0.5g、過酸化ペンゾイル 1.0g及びトリエ チルアミン 1.0gを添加し暗竅中で乳鉢を用い て充分混合してペーストAを作襲した。一方、平 均分子量18,000のアクリル酸マレイン酸共重合体 70g, 蒸留水 30g。ミリスチン酸イソプロビ ル 0.98、ポリオキシエチレンポリオキシプロ ピレンセチルエーテル 0.18を60秒間攪拌混合 し均一化しペーストBを作襲した。ペーストA 2.0gに対してペーストB 1.0gを30秒間線和し、 練和開始後60秒軽過した時点でタンダステン・ハ ロゲン・ランプを有する可視光線照射装置ラクソ ール (英國I.C.I社擬) により光を30秒間照射し、 このグラスアイオノマノーセメントを硬化させた。 表面は硬化状態を示し直ちに水を接触させても溶 解は観察されなかつた。線和開始後5分を経過し た時点でピツカース要面強度を測定した例22Hvを 示した。また、1日後の耐圧強度は158MPaであつ

- 64 -

比較例2

酸化アルミニウム 20g, 無永硅酸 45g, 弗 化カルシウム 10g、鼻化ナトリウム 5g。リ ン酸カルシウム 5g及び炭酸ストロンチウム 15gを充分混合し、1150℃の高温電気炉中で5時 間保持しガラスを溶験させた。溶験後、冷却し、 ポールミルを用い12時間粉砕 6 200メッシュ (AST (4) ふるいを通過させた粉末をセメント粉末とし た。一方、平均分子量18,000のアクリル酸マレイ ン酸共重合体 40g、酒石酸 10g及び蒸留水 50gから成る水溶液をセメント液とした。セメン ト粉末 2.6gに対してセメント被 1.0gを30秒 間線和し、緩和開始後2分が経過した時点で水を 接触させた処表面の溶解が観察された。繊和開始 後5分を経過した時点でもピンガース表面強度の 測定は不可能であった。なお、1日後の耐圧強度 は136MPaであった。

比較例3

競化アルミニウム 20g, 無水凝酸 43g, 弗 化カルシウム 15g, リン酸カルシウム 8g及

特開平 2-164807(18)

び炭酸ストロンチウム 14gを充分混合し、1200 での高温電気が中で5時間保持しガラスを溶離させた、溶融後、冷却し、ボールミルを用い12時間 粉砕し200メンシュ(ASTN)ふるいを通過させた 粉末をセメント粉末とした。一方、平均分子量 18,000のアクリル酸イタコン酸共重合体 40g。 酒石酸 10g及び蒸留水 50gを均一に、混合し セメント被とした。セメント粉末 2.5gに対し でセメント液 1.0gを30秒間練和し、練和開始 後2分が経過した時点でも、表面は硬化状態を示さず蒸留水を接触させると表面が溶解した。練和 開始後5分を経過した時点でもピンカース表面強度の測定は不可能であつた。なお、1日後の耐圧 強度は132MPaであつた。

〔発明の効果〕

本発明の歯科用グラスアイオノマーセメント組成物は、 従来の歯科用グラスアイオノマーセメントと比較して初期硬化反応を迅速に行なわしめ、 硬化初期に放ける感水性が極めて少なく表面の溶 解の少ないことが明らかとなつたものであり、グ ラスアイオノマーセメントの生体親和性に優れていること、歯質接着性の有ること、口腔内耐久性が良好であること、及び硬化体が半透明性で審美性に優れていること、などの多くの特長を有し、人口の使用を表現して、などの多くの特長を有し、人口の使用を表現して、などの多くの特別に軽減なのの水分に触れると硬化反応が限客され最終的におりであって了うと言う問題点を解決することにより硬化初期に水に触れても硬化体の表面が脆弱化することが無く、しかも強度も劣化することを無く、しかも強度も劣化することをも無くその上、表面が白湯せず審美性に優れたものが得られるなどの優れた特長を有するものである。

特 許 出 顧 人 而至歯科工業株式会社

代理人 弁理士 野 閒 忠 夫

弁理士 野 間 忠 之



~ 67 ~

- 68 -